(19)

RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

PARIS

(11) Nº de publication :

2 788 058

(à n'utiliser que pour les commandes de reproduction)

(21) Nº d'enregistrement national :

98 16700

(51) Int Ci⁷: C 07 K 14/635, A 61 K 7/48, 38/29, A 61 P 17/00

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

A1

- 22) Date de dépôt : 30.12.98.
- 30) Priorité :

- (71) **Demandeur(s)** : *SEDERMA SA Société anonyme* —
- Date de mise à la disposition du public de la demande : 07.07.00 Bulletin 00/27.
- (56) Liste des documents cités dans le rapport de recherche préliminaire : Se reporter à la fin du présent fascicule
- (60) Références à d'autres documents nationaux apparentés:
- (72) Inventeur(s): LINTNER KARL.
- (73) Titulaire(s) :
- ⁽⁷⁴⁾ Mandataire(s) :

COMPOSITIONS COSMETIQUES AMINCISSANTES.

(57) Le brevet décrit les séquences peptidiques dérivées de l'hormone parathyroïdienne (ou encore pTH), possédant une activité lipolytique qui est avantageusement mise à pro-

une activité lipolytique qui est avantageusement mise à pro-fit dans des produits cosmétiques ou dermo-pharmaceuti-ques amincissants, utilisés par voie topique. Cette activité est renforcée quand les peptides sont mo-difiés chimiquement pour augmenter leur lipophilie. Ces peptides peuvent être obtenus par synthèse, par biotechnologie ou par hydrolyse ménagée de protéines végétales.

 α



L'industrie cosmétique est en permanence à la recherche de nouveaux ingrédients actifs possédant des activités lipolytiques, pour les intégrer dans des produits dits amincissants. De nombreuses substances (molécules pures comme les dérivés de xanthine; mélanges complexes comme certains extraits de plantes, ...) sont proposées et utilisées.

Le marché demande néanmoins des nouveautés et des produits toujours plus actifs.

Les substances adrénergiques (adrénaline et analogues) sont bien connues pour leur impressionnante capacité à stimuler la lipolyse dans les adipocytes mais, leur emploi est formellement interdit en cosmétique et en dermopharmaceucie.

Récemment, d'autres classes de substances, de nature différente, ont été identifiées comme étant également capables de stimuler, à des degrés divers, la lipolyse des triglycérides dans les adipocytes humains et/ou animaux.

Il s'agit de peptides de courte chaîne à caractère hormonal comme, par exemple, l'hormone para-thyroïdienne (pTH (1-84)) ou son fragment pTH (1-34).

Ces peptides sont susceptibles de stimuler la lipolyse, aussi bien in vitro qu'in vivo, par le biais de l'activation de l'adénylate cyclase membranaire (par exemple: Tanigushi A. et al. J. Lip. Res. (1987) 28:490-496).

Malheureusement, le plus petit des deux peptides mentionnés ci-dessus, le pTH (1-34), comporte une séquence de 34 acides aminés (H-Ser-Val-Ser-Glu-Ile-Gln-Leu-Met-His-Asn-Leu-Gly-Lys-His-Leu-Asn-Ser-Met-Glu-Arg-Val-Glu-Trp-Leu-Arg-

Lys-Lys-Leu-Gln-Asp-Val-His-Asn-Phe-OH), ce qui rend sa synthèse à l'échelle industrielle très difficile, et par conséquent son utilisation incompatible avec les exigences économiques du marché cosmétique visé.

Récemment, un brevet a décrit l'utilisation de fragments de ce pTH (1-34), N-acylés ou non, composés de 3 à 10 acides aminés, dont la séquence débutait par Ser-Val, pour leurs effets amincissants par voie topique (FR 98 09193).

Au vu de l'ensemble de la littérature scientifique (par exemple: Taniguchi A. et al. (1987) J. of Lipid Res. 28:490-494), la présence des deux acides aminés N-terminaux (Ser-Val) semblait alors être obligatoire.

L'objet du présent brevet est la double découverte que l'activité lipolytique, tant in vivo qu'in vitro, était portée par des fragments peptidiques, dérivé de la pTH:

5

10

15

20

- même si le coté N-peptidique ne contient pas la séquence classique Ser-Val,
- même si le peptide n'est constitué que de 3 à 11 acides aminés.

Ces peptides correspondent donc à des fragments qui déclinent toutes les possibilités de longueur et de clivage de la pTH (9-19).

Les peptides hybrides, obtenus par greffage du dipeptide Ser-Val du coté N-terminal dans les séquences décrites ci-dessus, n'ont pas démontré d'activité lipolytique supérieure à celle des séquences initiales.

De manière surprenante, l'activité in vitro se retrouve in vivo après application par voie topique, et donc dans une approche relevant de la cosmétique.

De par leurs longueurs plus courtes, la synthèse industrielle de ces peptides devient économiquement réaliste, et de par la forte activité lipolytique des séquences décrite ici, il est tout à fait possible d'utiliser ces peptides dans toutes compositions cosmétiques et dermopharmaceutiques.

Le peptide, séquence minimale, est constitué de Gly-Lys-His quand l'undécapeptide, séquence la plus longue, correspond à His-Asn-Leu-Gly-Lys-His-Leu-Asn-Ser-Met-Glu.

Enfin, tout comme dans le brevet FR 98 09193, afin de rendre tous ces peptides encore plus actif par voie topique, il est avantageux de les rendre lipophiles par un greffage d'un acide gras de plus ou moins longue chaîne (mirystyl, palmityl, stéaryl, lipoyl...) sur l'amine N-terminale et/ou d'estérifier le groupe carboxyle du peptide.

Sont donc concernés par ce brevet, les divers fragments du peptide pTH (9-19), caractérisés en ce qu'ils contiennent la séquence de structure générale suivante:

R_1 -NH-AA- R_2

où $R_1 = H$, ou une chaîne alkoyle, linéaire ou branchée, saturée ou insaturée, hydroxylée ou soufrée ou non, contenant 1 à 24 atomes de carbone, préférentiellement 12 à 18 atomes de carbone,

et R_2 = OH ou OR₃ ou NR₄R₅ avec R₃ = une chaîne alkyle de C₁ à C₂₄, préférentiellement soit C₁ à C₃, soit C₁₄ à C₁₈ et avec R₄R₅ étant indépendamment l'un de l'autre = H ou une chaîne alkyle de 1 à 12 atomes de carbone, préférentiellement de 1 à 3 atomes de carbone,

5

10

15

20

25

et AA est tout ou partie de la séquence peptidique suivante His-Asn-Leu-Gly-Lys-His-Leu-Asn-Ser-Met-Glu (pTH (9-19)), préférentiellement Gly-Lys-His-Leu-Asn (pTH (12-16)) ou même Gly-Lys-His (pTH (12-14)).

Les peptides qui répondent aux séquences décrites ci dessus possèdent une réelle et importante activité lipolytique par voie topique qui est utilisable en cosmétique et dermopharmacie.

Les peptides, objets du brevet, peuvent être obtenus soit par synthèse chimique classique (en phase solide ou en phase homogène liquide), soit par synthèse enzymatique (Kullman et al., J. Biol. Chem. 1980, 255, 8234) à partir des acides aminés constitutifs ou de leurs dérivés.

Les peptides peuvent être obtenus également par fermentation d'une souche de bactéries modifiées ou non par génie génétique, pour produire les séquences recherchées ou leurs différents fragments.

Enfin, les peptides peuvent être obtenus par extraction de protéines d'origine animale ou végétale, préférentiellement végétale, suivie d'une hydrolyse contrôlée qui libère les fragments peptidiques en question, avec la stipulation que les fragments libérés correspondent aux séquences peptidiques pTH(9-n) avec n compris entre 10 et 19 inclus. De nombreuses protéines trouvées dans les plantes sont susceptibles de contenir ces séquences au sein de leur structure. L'hydrolyse ménagée permet de dégager ces fragments peptidiques.

Pour réaliser l'invention, il est possible, mais non nécessaire, d'extraire soit les protéines concernées d'abord et de les hydrolyser ensuite, soit d'effectuer l'hydrolyse d'abord sur un extrait brut et de purifier les fragments peptidiques ensuite. On peut également utiliser l'hydrolysât sans en extraire les fragments peptidiques en question, en s'assurant toutefois d'avoir arrêté la réaction enzymatique d'hydrolyse à temps et de doser la présence des peptides en question par des moyens analytiques appropriés (traçage par radioactivité, immunofluorescence ou immunoprécipitation avec des anticorps spécifiques, etc.).

D'autres procédés plus simples ou plus complexes conduisant à des produits moins chers ou plus purs sont facilement envisageables par l'homme de l'art connaissant le métier de l'extraction et de la purification des protéines et peptides.

5

10

15

20

25

A titre d'exemple illustrant l'invention, on cite quelques formules cosmétiques représentatives mais non limitatives de l'invention:

Exemple n° 1: Gel amincissant

	_	
	Carbopol 1342R	0,3
5	Propylène glycol	2,0
	Glycérine	1,0
	Vaseline blanche	1,5
	Cylomethicone	6,0
	Alcool cétylique	0,5
10	LubrajelR MS	10
	triéthanolamine	0,3
	Gly-Lys-His	0,01
	Eau, conservateurs, parfum	qsp 100 g.
	Exemple n°2: Crème amincissante	
15	Stéareth-21	2.4
	Stéareth-2	2.6
	PPG-15 stéaryl éther	8.0
	Cire d'abeille	0.5
	Stéaroxy diméthicone	3.0
20	Propylène glycol	3.0
	CarbopolR 941	0.25
	Triéthanolamine	0.25
	N-Palmitoyl-Gly-Lys-His-Leu-Asn	0.01
	Caféine	1.0
25	Eau, conservateurs, parfums qsp	100 g
	Exemple no 3: Lotion alcoolique	
	Ethanol	5.0
	Propylène glycol	2.0
	Diméthicone copolyol	0.5
30	PPG-1-PEG-9 lauryl glycol éther	0.6
	N-Palmitoyl-His-Asn-Leu-Gly-Lys-His	0.001

eau, conservateurs, parfum qsp

100 g

L'activité des peptides sera démontrée par les deux exemples suivants:

Exemple nº 4: Activité lipolytique in vitro

Dans cet exemple, 5 séquences peptidiques ont été testées:

Peptide 1: His-Asn-Leu-Gly-Lys-His-Leu-Asn-Ser-Met-Glu, soit la séquence la plus longue décrite dans ce brevet,

Peptide 2: His-Asn-Leu-Gly-Lys-His-Leu-Asn,

Peptide 3: Gly-Lys-His-Leu-Asn-Ser-Met-Glu,

Peptide 4: Gly-Lys-His-Leu-Asn,

Peptide 5: Gly-Lys-His, soit la séquence la plus courte de ce brevet.

Des adipocytes humains (obtenus à partir de déchets de chirurgie plastique) sont mis en suspension dans un milieu de survie.

On ajoute alors, à différentes concentrations, l'un des 4 peptides précédents et, après 2 heures d'incubation à 37°C, on mesure la quantité de glycérol et d'acides gras libérés dans le milieu extérieur.

Dans les mêmes conditions, le métabolisme lipolytique de base et une série de contrôles positifs sont réalisés, respectivement en l'absence du peptide testé ou en présence de différentes concentrations de pTH (1-34) qui est alors considéré comme produit de référence.

Le tableau suivant montre les quantités de glycérol libéré (nmol/2,5.10⁵ cellules/2hr) ainsi que le pourcentage d'augmentation (par rapport au niveau basal) observé avec les peptides testés dans ces conditions sous une concentration finale de 1.10⁻⁶M.

Basal pTH (1-34) Peptide 1 Peptide 2 Peptide 3 Peptide 4 Peptide 5 Glycérol 17.5 ± 1.1 30.5 ± 1.1 27.7 ± 0.8 24.3 ± 0.8 25.6 ± 0.9 23.7 ± 0.5 20.3 ± 0.6 4% - +75.1 +58.2 +39.2 +46.2 +35.4 +16.8

Dans les mêmes conditions expérimentales, on peut également suivre la variation de la concentration d'AMPc (Adénosine monophosphate cyclique) dans le milieu cellulaire.

Lorsque des concentrations inférieures de peptides ont été testées, un effet concentration dépendant a été mis en évidence sur la libération de glycérol, ce qui démontre bien la spécificité du mécanisme biochimique et physiologique mis en jeu.

20

15

5

30

Exemple nº 5: Activité lipolytique in vivo

Un test *in vivo*, effectué sur 15 femmes âgées de 35 à 62 ans pendant quatre semaines, a consisté à suivre l'évolution de deux paramètres, le périmètre des cuisses mesuré à l'aide d'un centimètre et l'épaisseur de la couche adipeuse déterminée à l'aide de la technique d'échographie (ultrasons). Les résultats donnés plus loin concernent donc les différences observées entre les valeurs obtenues pour ces deux paramètres entre le temps 0 et en fin de test, soit 4 semaines plus tard.

Le gel décrit dans l'exemple n°1 a été utilisé, si ce n'est que le peptide était absent du gel placebo.

Après 4 semaines de traitement biquotidien avec des gels (un gel placebo et un gel contenant le peptide Gly-Lys-His-Leu-Asn, on constate une évolution favorable du périmètre et de l'épaisseur de la couche adipeuse sur les cuisses traitées à la préparation contenant le peptide lipolytique: -12% et -14% respectivement, alors que les variations des valeurs de ces deux paramètres sur les cuisses traitées au placebo ne sont pas significatives.

Les peptides à caractère lipolytique sont utilisés seuls ou en association entre eux, dans un produit cosmétique ou dermopharmaceutique fini, dans toute forme galénique: émulsions H/E et E/H, laits, lotions, polymères gélifiants et viscosants, tensioactifs et émulsifiants, pommades, lotions capillaires, shampooings, savons, poudres, sticks et crayons, sprays, huiles corporelles.

Il est possible d'utiliser ces peptides sous forme de solution, de dispersion, d'émulsion, ou encapsulés dans des vecteurs comme les macro-, micro- ou nanocapsules, les liposomes ou les chylomicrons, ou inclus dans des macro-, micro- ou nanoparticules, ou dans des microéponges, ou adsorbés sur des polymères organiques poudreux, les talcs, bentonites et autres supports minéraux.

La concentration d'utilisation de ces peptides peut varier entre 0.000001 et 1% (p/p), préférentiellement entre 0.0001 et 0.1% dans le produit fini.

Ces peptides peuvent être combinés dans les compositions cosmétiques avec tout autre ingrédient habituellement utilisé en cosmétique: lipides d'extraction et/ou de synthèse, polymères gélifiants et viscosants, tensioactifs et émulsifiants, principes

30

5

10

15

20

actifs hydro- ou liposolubles, extraits d'autres plantes, extraits tissulaires, extraits marins, etc.

Ces peptides sont obtenus par extraction de protéines de plantes, suivie d'hydrolyse enzymatique de façon à générer des fragments peptidiques de taille moyenne inférieure à 1500 daltons, une partie des fragments libérés devant contenir au moins une des séquences correspondant au pTH (9-n) avec n compris entre 10 et 19 inclus. La combinaison avec d'autres agents stimulant la lipolyse tels que la caféine, la théophylline, les dérivés de xanthine en général est particulièrement avantageuse

pour réaliser l'invention.

Ces peptides sont utilisés dans des compositions cosmétiques ou dermopharmaceutiques pour des applications cosmétiques à activité lipolytique pour les soins de la peau, particulièrement le traitement amincissant des surcharges pondérales des cuisses et des hanches, dans le traitement de la cellulite et dans le raffermissement cutané.

Ces peptides ou les compositions cosmétiques ou dermopharmaceutiques les contenant sont utilisées pour la préparation d'un médicament pour les soins de la peau, particulièrement pour le traitement amincissant des surcharges pondérales des cuisses et des hanches, dans le traitement de la cellulite et dans le raffermissement cutané.

5

10

Revendications

1. Peptides fragments du pTH(1-34) de structure suivante:

R₁-NH-AA-R₂

avec

- R₁ = H, ou une chaîne alkoyle, linéaire ou branchée, saturée ou insaturée, hydroxylée ou soufrée ou non, contenant 1 à 24 atomes de carbone, préférentiellement 12 à 18 atomes de carbone,
- R₂ = OH ou OR₃ ou NR₄R₅ avec R₃ = une chaîne alkyle de C₁ à C₂₄, préférentiellement soit C₁ à C₃, soit C₁₄ à C₁₈ et avec R₄R₅ étant indépendamment l'un de l'autre = H ou une chaîne alkyle de 1 à 12 atomes de carbone, préférentiellement de 1 à 3 atomes de carbone,
- AA est, tout ou partie de longueur variable de la séquence peptidique suivante His-Asn-Leu-Gly-Lys-His-Leu-Asn-Ser-Met-Glu (pTH(9-19)), dont préférentiellement Gly-Lys-His-Leu-Asn (pTH(12-16)) ou Gly-Lys-His (pTH(12-14)).
- 2. Peptides selon la revendication 1 obtenus par synthèse chimique, par voie enzymatique, par fermentation ou par extraction de protéines d'origine végétale.
- 3. Peptides selon 1 à 2 obtenus par synthèse peptidique classique en phase homogène ou hétérogène ou par synthèse enzymatique à partir des acides aminés constitutifs.
- 4. Peptides selon les revendications 1 à 3 obtenus par extraction de protéines de plantes, suivie d'hydrolyse enzymatique de façon à générer des fragments peptidiques de taille moyenne inférieure à 1500 daltons, une partie des fragments libérés devant contenir au moins une des séquence correspondant au pTH (9-n) avec n compris entre 10 et 19 inclus.
- 5. Peptides selon les revendications 1 à 4 caractérisés en ce que leur lipophilie est augmentée par greffage d'un acide gras de plus ou moins longue chaîne (mirystyl, palmityl, stéaryl, lipoyl...) sur l'amine N-terminale et/ou d'estérifier le groupe carboxyle du peptide.
- 6. Utilisation des peptides, selon les revendications 1 à 5, seuls ou en association entre eux, dans un produit cosmétique ou dermopharmaceutique fini, à des concentrations variant entre 0.000001 et 1% (p/p), préférentiellement entre 0.0001 et 0.1%.

10

5

15

20

25

- 7. Utilisation des peptides, selon les revendications 1 à 5 et la revendication 6, seuls ou en association entre eux, dans un produit cosmétique ou dermopharmaceutique fini, sous forme de solution, de dispersion, d'émulsion, ou encapsulées dans des vecteurs comme les macro-, micro- ou nanocapsules, des liposomes ou des chylomicrons, ou inclus dans des macro-, micro-ou nanoparticules, ou dans des microéponges, ou adsorbés sur des polymères organiques poudreux, les talcs, bentonites et autres supports minéraux.
- 8. Utilisation des peptides, selon les revendications 1 à 5 et 6 à 7, seuls ou en association entre eux, dans un produit cosmétique ou dermopharmaceutique fini, dans toute forme galénique: émulsions H/E et E/H, laits, lotions, polymères gélifiants et viscosants, tensioactifs et émulsifiants, pommades, lotions capillaires, shampooings, savons, poudres, sticks et crayons, sprays, huiles corporelles.
- 9. Utilisation des peptides selon les revendications 1 à 5 et 6 à 8, seuls ou en association entre eux, dans un produit cosmétique ou dermopharmaceutique fini, avec tout autre ingrédient habituellement utilisé: lipides d'extraction et ou de synthèse, polymères gélifiants et viscosants, tensioactifs et émulsifiants, principes actifs hydro- ou liposolubles, extraits de plantes, extraits tissulaires, extraits marins, caféine, théophylline, dérivés de la xanthine et autres agents lipolytiques.
- 10. Compositions cosmétiques ou dermopharmaceutiques renfermant les peptides selon les revendications 1 à 5 et 6 à 9 utilisées dans les applications cosmétiques à activité lipolytique pour les soins de la peau, particulièrement le traitement amincissant des surcharges pondérales des cuisses et des hanches, dans le traitement de la cellulite et dans le raffermissement cutané.
- 11. Utilisation des peptides selon les revendications 1 à 5, ou d'une composition cosmétique ou dermopharmaceutique renfermant les peptides selon les revendications 6 à 9, pour la préparation d'un médicament pour les soins de la peau, particulièrement pour le traitement amincissant des surcharges pondérales des cuisses et des hanches, dans le traitement de la cellulite et dans le raffermissement cutané.

10

5

15

20

INSTITUT NATIONAL

RAPPORT DE RECHERCHE PRELIMINAIRE

N' d'enregistrement national

de la PROPRIETE INDUSTRIELLE

établi sur la base des demières revendications déposées avant le commencement de la recherche

FA 570495 FR 9816700

DOCL	IMENTS CONSIDERES COMM	Revendications concernées		
atégorie	Citation du document avec Indication, en ca des parties pertinentes	s de besoin,	de la demande examinée	
X	DE 44 34 551 A (FORSSMANN DR D) 4 avril 1996 (1996-0 * le document en entier *		1-4	
A,D	TANIGUCHI A ET AL: "Parathormone-induced lipolysis tissue." JOURNAL OF LIPID RESEARCH (5) 490-4. JOURNAL CODE: 0022-2275., XP002099124 United States * le document en entier *	in human adipose, (1987 MAY) 28	1-11	
	·			DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int.CL.6) CO7K A61K
	·			
	Date	d'achèvement de la recherche	L	Examinateur
		13 septembre 1999	9 Gro	enendijk, M
X : par Y : par auti A : per ou a	CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES ticulièrement pertinent à lut seul ticulièrement pertinent à lut seul ticulièrement pertinent en combinalison avec un re document de la même catégorie tinent à l'encontre d'au moins une revendication arrière-plan technologique général utgation non-écrite	T: théorie ou principe à la base de l'invention E: document de brevet bénéficiant d'une date antérieure à la date de dépôt et qui n'a été publié qu'à cette date de dépôt ou qu'à une date postérieure. D: cité dans la demande L: cité pour d'autres raisons 8: membre de la même famille, document correspondant		

THIS PAGE BLANK (USPTO)